

PASTERBACT

Zugelassen

- Mannheimia haemolytica, Serotype A1, Strain 2806, Leucotoxoid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PASTERBACT

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schaf

Ziege

Saugkalb

Schaf, Lamm

Ziege, Lamm

Kuh

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

20.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege, Lamm

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege, Lamm

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AB04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Zulassungsdatum:

1/07/1977

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

2856 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/07/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.